PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-143062

(43) Date of publication of application: 03.06.1997

(51)Int.CI.

A61K 9/70 A61K 9/70 A61K 9/70 A61K 47/10 A61K 47/12

(21)Application number: 07-325264

(71)Applicant: MIKASA SEIYAKU KK

(22) Date of filing:

21.11.1995

(72)Inventor: YONETANI AKIYOSHI

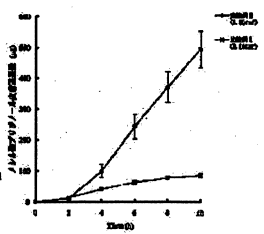
WADA YOSHIO ASAI MASAHARU

(54) TACKY AGENT COMPOSITION FOR PERCUTANEOUS APPLICATION AND ITS PRODUCTION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a tacky agent composition for percutaneous application, capable of maintaining self shape retention and tack of a preparation for percutaneous application and raising percutaneous absorption (effect concentration in blood) of a medicine.

SOLUTION: This tacky agent composition for percutaneous application comprises (a) a polymer substance which contains a carboxyl group or its salt in a chemical structure and is soluble in a lower alcohol, (b) a lower alcohol or the lower alcohol and a polyhydric alcohol and (c) the metal soap as essentmal components. Consequently, a preparation can be mixed with any amount of the lower alcohol excellent in absorption promoting action to extremely improve percutaneous absorption of a medicine.



[Date of request for examination]

15.11.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出慮公開各号

特開平9-143062

(43)公開日 平成9年(1997)6月3日

(51) Int.CL ⁶ A 6 1 K 9/	333	庁内整理番号	P I A 6 1 K	9/70	3 5 2 3 3 3	ŧ	技術表示簡所
	363		,	7/10	363	.	
47/			•	7/10 - 7/12		E E	
47/	12			-	商求項の数4	_	(全 12 頁)
(21)出顧母号 特顧平7-325264			(71)出顧人	390039468 三笠製薬株式会社			
(22)出籍日	平成7年(1995)11	月21日	1	度京都	体原区登玉北 2·	- 3 - 1	
			(72) 発明者		央美 阳光市本町31番	3 202	号 CIA
			(72)発明者		好夫 川越市最ヶ関東	4丁目2	3番與35号
		;	(72) 雅明者	-,	正拾 川越市大宇南大統	家764番	地5号 401
			(74)代理人	弁理士	川上 宜男	G 14	()

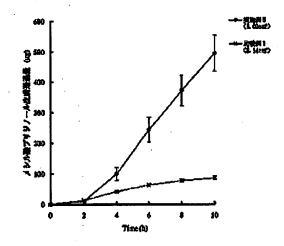
(54) 【発明の名称】 経皮用粘着剤組成物及びその製法

(57)【要約】

【課題】 経皮適用製剤の自己保形性と粘着性を保持 し、かつ薬物の経皮吸収性(有効血中濃度)を高める。 【解決手段】 経皮用粘着剤組成物が

- (8) カルボキシル基又はその塩を化学構造中に有し、 低級アルコールに可溶性の高分子物質
- (b) 低級アルコール又は低級アルコールと多価アルコール
- (c) 金属せっけん

を必須成分とすることにより、製剤中に優れた吸収促造 作用を有する低級アルコール類を任意の量で配合するこ とが可能となった結果、薬物の経皮吸収性を著しく改善 せしめた。



1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 結者剤が次の(a)~(c)の成分(a) カルボキンル基又はその塩を化学構造中に有し、 低級アルコールに可溶性の高分子物質

- (b) 低級アルコール又は低級アルコールと多価アルコール
- (c) 金属せっけん

を必須成分として含有することを特徴とする経皮用粘着 剤組成物。

【語求項2】 上記経皮用結者剤組成物が経皮吸収性薬 10物及び/又は外皮用薬物を含有して支持体に保持されているものである語求項1記載の経皮適用製剤。

【請求項3】 上記経皮用钻者剤組成物が経皮吸収促造剤を含有するものからなる請求項1又は請求項2記載の経皮適用製剤。

【請求項4】 上記請求項1記載の(a)~(c)成分を必須成分とする経皮用钻着剤組成物の製法であって、

(a) 成分を(b) 成分の全費もしくは一部に溶解した Aと、(c) 成分又は(c) 成分を(b) 成分もしくは 他の溶媒に分散させたBとを適当な割合で複合すること 20 を特徴とする経皮用粘着剤組成物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】 本発明は経皮用結者剤組成物に関するものであり、更に詳しくは、本発明は差物の経皮吸収性が改善された経皮用結着剤組成物並びにそれを用いた経皮適用製剤に関するものである。

[0002]

【背景の技術】薬剤を経皮適用製剤として経皮吸収させて投与する方法は、注射剤や経口剤の投与と比較して、有効血中濃度の持続化による投与回数の減少化、最高血中濃度の低下による副作用の回避、注射や点滴投与時の苦痛の除去、在空治療への可能性、経口投与における初回過過効果の回避、患者のコンプライアンスおよびクオリティー・オブ・ライフ(QOL)の改善等、が期待される。

【0003】しかし、大部分の薬物は皮膚透過が困難な物質が多く、吸収促進剤の配合により経皮吸収性を向上させる率が必要となって来る。従来、経皮吸収促進剤としては極性の異なる多くの物質が見い出されているが、40その中でもエタノールやプロピレングリコールなどの一価もしくは多価の低級アルコール領は、それ自体吸収促進作用を持つが、それだけではなく更に他の吸収促進剤の効果を相急的に増加する効果も合わせ持つといわれている。かかる経皮適用製剤用組成物として、アルコール領を含む基剤に緩々な経皮吸収促進剤を組み合わせた組成物が種々提案されている(WO 92/19271号公報、特別平6-321771号公報等参照)。しかしながら、これら従来の低級アルコール類と吸収促進剤とか配合された経皮適用製剤用組成物においては、実際に50

患者に適用する場合、特別な製剤化技術が要求され、期待するほどの経皮吸収性効果が得られているとはいえない。

【0004】これを製剤化するための技術として、カルボキンル基及びその塩類を構造中に有する水溶性の高分子を水中で架橋剤と反応させることにより、自己保形性や貼着性を持つゲル体を形成させたもの(特公昭61-41926号公報参照)に、低級アルコール類を配合させることが考えられるが、多費の低級アルコール類を配合する字は非常に困難であり、配合できてもその種類や量は制限され良好な物性を保ったまま十分な促進効果を得ることは詳しい。

【10005】また、多価アルコールに溶解した水溶性高分子を、2個以上のエポキン基を有する化合物や多価金属化合物等を用いて無徳した親水性経皮投与製剤が提案されているが(特公平7-8784号公報参照)。多価アルコールだけではその経皮吸収促進効果は低い。それだけではなく、経皮吸収性を上げるための経皮吸収促進剤を配合しようとしても、経皮吸収促進剤には疎水性物質が多いため、その種類や量は制限され十分な促進効果を得ることは困難である。

【1006】また、多量のアルコールを含有させたゲル貼付削用の基剤が提案されているが(特関平6-128151号公報参照)、高分子の架橋削として水溶性のアルミニウム塩を用いているため、これを溶解させるために水や経性の高い溶剤が必要となる。それゆえ、疎水性の高い物質(例えば、経皮吸収促造剤等)を高遺度に配合した時に、アルミニウム塩の溶解性の低下によりゲル強度が低下するため、良い物性の状態を維持しながら高い経皮吸収性を得ることは難しい。

【0007】経皮適用製剤には目的に応じた吸収促造剤の配合が求められ、それを生かすことのできる低級アルコール類や経皮吸収促造剤を配合できる製剤は、臨床上テープ剤やパップ剤、パッチ剤等に限定されている。しかし、これらの製剤においても製剤化を行うためには多くの問題点を有し、実用に耐え得る製剤は皮膚透過性の高い薬物が、有効血中濃度の低い薬物に限定される。

[0008]他方、従来のテーブ剤は油溶性物質を基剤とするために、吸収促進剤である低級アルコール類等の配合が難しく、たとえ配合しても相溶性が悪く。基剤から滲み出してしまうため、本来の機能を発揮し得ないはかりではなく、使用感の点でも良好なものとはいえず製品開発の障害となっている。

【0009】また、従来のバップ剤においては、多量の 低級アルコール類を配合する字は非常に困難であり、ゲ ル体の自己保形性が保てなくなったり、べたつきや皮膚 残りを生じたり、また、能しょう液が生じたり、鮎者力 が低下する等の欠点を有していた。

【0010】更に、従来のバッチ剤の形態では、その構造の複雑さゆえ適用部位や面積が制限されコストも高

い。放出制御職を有するものに関しては、それにより皮膚 磨透過性の低減をきたすことが予想され、加えて皮膚と の密着性を良くするように放出膜に钻着剤層を有する場合。 钻着剤層により更なる皮膚透過性の減少が生じる可能性がある。 またリザーバー中の製剤の漏出やアルコール等揮発成分の蒸散を防ぐため気密性を高める工夫がなされているので、皮膚刺激を生じやすいという欠点を有する。

【① 0 1 1】以上のように、経皮適用製剤においては、 従来薬物の経皮吸収性あるいは有効血中濃度を高めるだ 10 けでなく、使用感の優れた副作用の少ない製剤を開発す るための工夫。改善が試みられているが、未だ充分に満 足のいく製剤が開発されるに至っていないのが実状である。

[0012]

【発明の開示】本発明者らは上記問題点を解決するため 鋭き研究を造めた結果、カルボキシル基又はその塩を構造中に有する高分子物質を低級アルコール類に溶解した 溶液に適宜な量の金属せっけんを溶解させることによ

- り、低級アルコール領を高遠度で含有せしめることがで 20 き かつ速度な貼着性と保形性とを有し、薬物の皮膚透 過性と利用率の非常に高い経皮適用製剤を開発すること に成功した。
- [0013] 即ち、本発明は、粘着剤が次の(a)~ (c)の成分
- (a) カルボキシル基又はその塩を化学構造中に有し、 低級アルコールに可溶性の高分子物質
- (b) 低級アルコール又は低級アルコールと多価アルコール

(c) 金層せっけん

を必須成分として含有することを特徴とする経皮用指者 削組成物並びにその製造方法を提供するものであり、さ らに本発明はこの経皮用钻着削組成物が経皮吸収性薬物 及び/又は外皮用薬物を含有し、さらに所望により経皮 吸収促造剤を含有せしめた組成物を支持体に保持した経 皮適用製剤を提供するものである。以下、本発明を詳細 に説明する。

【①①14】本発明に係る経皮用粘着剤組成物は、上記(a)~(c)の各成分から構成されることにより、貼者剤層中に80%以上もの低級アルコール類を含有させることが可能となるので、製剤の厚みが薄くても多量の低級アルコール類を含有せしめることができる。また、薬物や経皮吸収促進剤は低級アルコール類に溶解性の高いものが多いので、薬物や経皮吸収促進剤を任意の遺度で含有することが可能となり、そのため薬物を大量投与、そして多種の薬物を経皮的に投与することが可能となったものである。

【0015】更に、本発明に係る経皮適用製剤は、その 酸共重合体、カルボキシメテルセルロースやそれらの塩 支持体であるバッキングの素材や透温度を変えたり、低 等があげられる。また、従来公知の高分子物質、例えば 級アルコール類の成分比率を変化させたり、また、吸収 50 ポリビニルアルコールやボリビニルビロリトン、ボリエ

促進剤の超額や量を変えたりすることにより、製剤中の 薬物の量が減少しても持続性を持たせることが可能となり、薬物吸収率を大きく向上せしめるものである。この ことは、生物学的利用率を増加させることにつながり、 薬物の投与量、投与回数の減少そして患者のコンプライ アンスの改善等に寄与するものである。

【0016】本発明に係る経皮用粘着剤組成物の製造方法としては、本来低級アルコールや多価アルコールに溶解性が低い金属せっけんの溶解性を上げることでゲル化を促進し、適度なゲル強度と粘着性のある組成物とする方法が適用される。以下にその好ましい方法を例示する。

【1017】(1) 請求項1に記載した(a)成分を(b)成分の全量もしくは一部の低級アルコール類に落かした溶液Aと (c)成分又は(c)成分を(b)成分の残費の低級アルコール類もしくは他の溶媒に分散させ、この分散液に必要に応じて他の成分を混合した液Bとを適当な割合で混合したのち、いった人加熱し、その後必要に応じて加温してゲル化を進行させる製造方法。この加熱操作を行わないとそのゲル化速度が遅く、場合によってはゲル化がほとんど進行しない場合がある。加熱操作をすることなく大量の(c)成分を混合することによりゲル化する場合があるが、この混合物は経時的に硬くなり結者力も低下するため好ましくない。

【0018】(2) AにBを混合したものに適量の有機 酸を加えて室温でゲル化を進行させる製造方法。この有 機酸は、ゲル化を促進する効果を奏する場合がある。

【①①19】ここで用いられる有機酸としては、特に眼

定されないが、通宮外用製剤に添加剤として使用される
が、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸等の脂肪酸や、酢酸、プロピオン酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、リンゴ酸、シェウ酸、乳酸、グルタル酸、グルコン酸、クエン酸、酒石酸、安息香酸、フタル酸、サリチル酸等の他、これら有機酸の魚水物やグルコノーδーラクトン等もあげられる。

【0020】(3) (1)と(2)を組み合わせて行う製造 方法。有機酸を加える工程は加熱の前後いずれでもかま わないが、有機酸の種類や量によってはゲル形成を阻害 する場合もあるし、ゲル化が急速に進行し、塗工等それ 以降の工程に支障をきたす場合があるので、その選択に は特別の配慮が必要である。

【0021】本発明に係る経皮用粘着剤組成物において、(a) 成分の高分子物質としては、その構造中にカルボキシル基及び/又はその塩を有し低級アルコールに可溶性の高分子物質であれば特に限定されず、例えばポリアクリル酸、ポリメタクリル酸、メチルビニルエーテル無水マレイン酸共産合体、カルボキシメチルセルロースやぞれらの塩等があげられる。また、従来公知の高分子物質、例えばポリビニルアルコールやポリビニルビロリドン、ポリエ

チレングリコール、ポリビニルアセトアミド等の構造中の一部に、カルボキシル基が導入された高分子物質を用いることもできる。更に、これらの高分子物質は構造中のカルボキシル基を一部エステル化やエーテル化したものも用いることができる。これらの高分子物質は単独でも、2種以上組み合わせて使用することもできる。

【0022】(b) 成分の低級アルコールとしては、メチルアルコール、エチルアルコール、プロビルアルコール等があけられ、中でもエチルアルコール、イソプロビルアルコール、10ールが好ましい。多価アルコールとしてはエチレングリコール、シエチレングリコール、トリエチレングリコールがロビレングリコール、1,4ープチレングリコール、グリセリン等や、宣合度の低いポリエチレングリコールやポリプロビレングリコール、1、3ープチレングリコールが望ましい。これらの低級アルコール及び多価アルコールはそれぞれ単独もしくは2種以上組み合わせて使用してもよい。なお、本明細音においては、低級アルコールおよび多価アルコールを含200で低級アルコール類と表現する場合がある。

【0023】(c)成分の金属せっけんとしては、カル シウムせっけんとしてステアリン酸カルシウム、12-ヒドロキシステアリン酸カルシウム、オレイン酸カルシ ウム、リシノール酸カルシウム、ラウリン酸カルシウ ム。ベヘン酸カルシウム。オクタン酸カルシウム等が、 **亜鉛せっけんとしてステアリン酸亜鉛。ラウリン酸亜** 鉛、パルミチン酸亜鉛、ミリスチン酸亜鉛、ウンデシレ ン酸亜鉛、オレイン酸亜鉛、ベヘン酸亜鉛、リンノール 酸薑鉛、サリチル酸亜鉛。ナフテン酸亜鉛等が、マグネ 30 シウムせっけんとしてステアリン酸マグネシウム、ミリ スチン酸マグネシウム、オレイン酸マグネシウム等が、 アルミニウムせっけんとしてステアリン酸アルミニウ ム、ベヘン酸アルミニウム、オクタン酸アルミニウム等 があげられるが、中でもステアリン酸カルシウム、ステ アリン酸亜鉛、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン 酸アルミニウムが軽ましい。これらの金属せっけんは単 独でも、2種以上組み合わせても使用することができ

【0024】高分子物質と金属せっけんの比率は以下に 40 示す範囲が望ましいが、添加剤等によりその最適な範囲 は大きく変化するので、この範囲にとどまるものではない。高分子物質と金属せっけんの好ましい比率は、高分子物質100重量部に対して金属せっけん5重量部から 200重量部。更に好ましくは10重量部から100重量部である。この範囲を返勤するとゲル体の自己保形性が保てなくなったり、離しょう液が生じたり、钻着力が低下したりする。

【①025】経皮吸収性薬物、外皮用薬物としては特に ニルバジピン、マレイン酸エナラブリル、メシル酸ドキ - 限定されず、通常経皮的に役与可能で、全身作用或いは 50 サゾンン、リンノブリル等の血圧降下剤、塩酸ミドドリ

局所作用が期待される業物一般に適用し得る。かかる医 葉化合物としては中枢神経系用葉、末梢神経系用薬、循 環器官用葉、呼吸器官用薬、補化器官用葉、ホルモン 剤、起尿生殖器官用及び肛門用薬、外皮用葉、ビタミン 剤、腫瘍用薬、アレルギー用薬等について、以下のよう な薬物を例示することができる。

【0026】中枢神経系用薬としては、アルプラゾラ ム、オキサゾラム、クロチアゼパム、ジアゼパム、トフ ィソバム、フルジアゼパム、プロマゼバム、ロフラゼブ **設エチル等の催眠鎮静剤。 統不安剤。 エトスクンミド、** カルバマゼピン、クロナゼパム、ニトラゼパム、フェニ トイン、フェノバルビタール等の抗てんかん剤。アスピ リン、イブプロフェン、インドメタシン、インドメタシ ンファルネシル、塩酸チアラミド、塩酸ブプレノルフィ ン、ケトプロフェン、ジクロフェナクナトリウム、臭化 水素酸エプタゾンン、スリンダク、ピロキシカム、プラ **ノブロフェン。ブルルピプロフェン。ペンタゾシン、メ** フェナム酸、ロキソプロフェンナトリウム、ロベンザリ ットニナトリウム等の解熱鎖瘡消炎剤、エチゾラム、塩 酸クロカプラミン、塩酸マプロチリン、塩酸ミアンセリ ン、塩酸モザブラミン、スルピリド、ゾテピン、炭酸リ チウム、ハロペリドール、プロムペリドール等の精神神 経作用剤、アニラセタム、塩酸アマンタジン、塩酸チア プリド、バクロフェン等のその他の中枢神経系用薬等が あげられる。

【① 027】末結神経系用薬としては、塩酸シブカイン、塩酸テトラカイン、塩酸プロカイン、塩酸メビバカイン、オキセサゼイン、リドカイン等の局所麻酔剤、カルバミン酸クロルフェネシン、臭化ベクロニウム、ダントロレンナトリウム、メンル酸ブリジノール等の骨格筋強級剤、塩化アセチルコリン、塩酸オキシフェンサイクリミン、塩酸トラゾリン、臭化ジスチグミン、ネオスチグミン等の自律神経剤、アプロクァロン、塩酸エペリゾン、塩酸チザニジン、塩酸トルペリゾン、臭化水素酸スコポラミン、臭化ブチルスコポラミン、バクロフェン等の結けし剤等があげられる。

【0028】循環器官用薬としては、アミノフィリン、 塩酸エチレフリン、塩酸エフェドリン、塩酸ドバミン、 塩酸ドブタミン、デノパミン、ユビデカレノン等の強心 剤、アテノロール、塩酸アロチノロール、塩酸カルテオ ロール、塩酸プロブラノロール、酒石酸メトプロロール、 ビンドロール、フマル酸ビソプロロール等の不全郎 用剤、アゾセミド、カンレノ酸カリウム、スピロノラが トン、トリクロルメチアジド、フロセミド等の利尿剤、 アラセブリル、塩酸アモスラロール、塩酸シニカルジ ピン、塩酸ブナゾシン、塩酸フラゾンン、塩酸マニシピン、塩酸ラベタロール、カブトブリル、シラザブリル、 ニルバジピン、マレイン酸エナラブリル、メシル酸ドキリ サゾンン、リンノブリル等の血圧降下剤、塩酸ミドドリ

ン、メシル酸ジヒドロエルゴタミン等の血管収縮剤、塩 酸ジルチアゼム、塩酸ニカルジピン、塩酸ベニジビン、 硝酸イソソルビド、ニコランジル、エトレンジビン、ニ フェジピン、ニルバジピン等の血管拡張剤、エラスター ゼ、クリノフィブラート、シンバスタチン、プラバスタ チンナトリウム、プロブコール、ベザフィブラート等の 高脂血症用剤等があげられる。

【①029】呼吸器官用薬としては、カルボシステイ ン、塩酸アンプロキソール、塩酸プロムヘキシン、臭化 水素酸デキストロメトルファン、リン酸コデイン等の鎮 10 咳去たん剤、塩酸クレンプテロール、塩酸プロカテロー ル、塩酸マプテロール、臭化水素酸フェノテロール、ツ ロプテロール、テオフィリン、硫酸サルブタモール等の 気管支拡張剤等があげられる。

【①030】消化器官用薬としては、アズレン、アズレ ンスルボン酸ナトリウム、塩酸セトラキザート、塩酸ラ ニチジン、塩酸ロキサチジンアセタート、シメチジン、 スルビリド、テプレノン、ニザチジン、ファモチジン等 の消化性潰瘍用剤、塩酸グラニセトロン、シサブリド、 ドンペリドン。マレイン酸トリメブチン等の制吐剤等が 20 あげられる。

【0031】ホルモン剤としては、デキサメタゾン、ト リアムシノロンアセトニド、ヒドロコルチゾン、ブレド ニゾロン、ベタメタゾン等の副腎ホルモン剤、エナント 酸チストステロン、プロビオン酸テストステロン等の男 性ホルモン剤。エストラジオール、エストリオール、エ チニルエストラジオール、ノルエチステロン、プロゲス テロン等の卵胞ホルモン及び貴体ホルモン剤、ノルゲス トレル・エチニルエストラジオール等の混合ホルモン剤 等があげられる。

【0032】泌尿生殖器官及び肛門用薬としては、塩酸 オキンプチニン等の泌尿器官用剤、塩酸タムスロシン、 塩酸フラボキサート、塩酸プロピベリン、塩酸リトドリ ン等のその他の必尿生殖器官及び肛門用薬等があげられ

【①①33】外皮用薬としては、アルクロメタゾン、ク ロベタゾール、クロベタゾン、デキサメタゾン、トリア ムシノロンアセトニド、ヒドロコルチゾン、フルオシノ ニド、プレドニゾロン、メチルプレドニゾロン、ベタメ タゾン等やこれらの吉草酸、酢酸、酪酸、プロピオン酸 40 等の有機酸塩等の副腎皮質ホルモン剤、サリチル酸メチ ル、サリチル酸グリコール、リーメントール、ハッカ 油、カンフル、クロタミトン、ピロキンカム、フェルビ ナク、スプロフェン、インドメタシン、ケトプロフェ ン、フルルピプロフェン等の鎮瘡、鎖滓、収れん、補炎 剤、サリチル酸、尿素等の皮膚軟化剤等があげられる。 【()()34】ビタミン剤としては、アルファカルシドー ルーカルシトリオール、パルミチン酸レチノール等のビ タミンA及びD剤、塩酸チアミン、コカルボキンラー ゼーフルスルチアミン等のビタミンB1剤、フラビンア 50 アルコール、ラウリルアルコール、オレイルアルコール

デニンジヌクレオチド、酪酸リボフラビン等のビタミン B2副、塩酸ビリドキシン等のビタミンB6剤、コバマ ミド、メコバラミン等のビタミンB12剤、アスコルビ ン酸等のビタミンC剤、酢酸トコフェロール等のビタミ ンE削、フィトナジオン等のビタミンK削等があげられ చ.

【1)()35】その他の代謝性医薬品としては、アロブリ ノール、コルヒチン、プロベネシド等の痛風治療剤、エ パルレスタット、インスリン、グリクラジド、グリベン クラミド等の錯尿病用剤、アルファカルシドール、エル カトニン、イブリフラボン、サケカルシトニン、カルシ トリオール等の骨代謝改善剤等があげられる。

【10036】腫瘍用薬としては、チオテバ、ブスルファ ン等のアルキル化剤、テガフール、ドキシフルリジン、 フルオロウラシル、メトトレキサート、メルカプトプリ ン等の代謝拮抗剤、クエン酸タモキシフェン、クレスチ ン。カルボプラチン、シスプラチン、ビシバニール等の その他の趙瘍用剤等があげられる。

【0037】アレルギー用薬としては、塩酸ジフェンヒ ドラミン、塩酸シプロヘブタジン、塩酸プロメタジン、 マレイン酸クロルフェニラミン等の抗ヒスタミン剤、ブ シラミン等の刺激療法剤、イブジラスト、塩酸アゼラス チン、塩酸エピナスチン、塩酸オザグレル、オキサトミ ド、クロモグリク酸ナトリウム、テルフェナジン。トラ ニスト、フマル酸エメダスチン、フマル酸ケトチフェン 等のその他のアレルギー用薬等があげられる。更に、塩 酸モルヒネや確酸モルヒネ、クエン酸フェンタニル、塩 酸ペチジン等の麻薬性鎮痛剤等もあげることができる。 【①①38】経皮吸収促進剤としては、通常、経皮適用 30 製剤に使用されるものであればよく、特に限定されない が例えば高級アルコール類、高級脂肪酸、高級脂肪酸エ ステル領、尿素類、ピロリドン誘導体、有機酸、有機酸 エステル類、テルペン類、錆油、炭化水素、炭酸プロピ レン、ベンジルアルコール、エイゾン(化学名:1-ド デンルアザシクロヘプタン-2-オン)、クロタミト ン、シクロデキストリン、チオグリコール酸カルシウム 等があげられ、これらの成分は単独あるいは二種以上を 同時に用いることができる。

【1)039】高級アルコール類としては、たとえばヘブ チルアルコール オクチルアルコール カプリルアルコ ール、ノニルアルコール、デシルアルコール、ウンデシ ルアルコール、ラウリルアルコール、トリデシルアルコ 一ル、ミリスチルアルコール、ペンタデシルアルコー ル。セチルアルコール、ヘキサデシルアルコール。ヘブ タデンルアルコール、ステアリルアルコール、オレイル アルコール、ノナデシルアルコール、エイコシルアルコ ール、セリルアルコール、メリシルアルコール、セトス テアリルアルコール、ステアリルアルコール、等があげ ちれる。これらの内、特にオクチルアルコール、ノニル

等が好ましい。

【0040】高級脂肪酸としては、例えば炭素敷6~32の飽和または不飽和脂肪酸があげられ、具体的には例えばカプロン酸、エナント酸、カプリル酸、ペラルゴン酸、カプリン酸、ウンデシル酸、ラウリル酸、トリデシル酸、ミリステン酸、ペンタデシル酸、パルミテン酸、ペブタデシル酸、ステアリン酸、オレイン酸、ノナデカン酸、アラキドン酸、リノール酸、リノレン酸、ベヘンタン酸、メリンン酸、セロチン酸、ヘブタコサン酸、ブランジン酸等があげられる。これらの内、特にミリスチン酸、オレイン酸、リノール酸等が好ましい。

【①①41】高級脂肪酸エステルとしては例えば(A) 炭素数10~32の脂肪酸エステルと炭素数14~32 の脂肪族-価アルコールとのエステル. (B) 炭素数1 0~22の飽和ないし不飽和脂肪酸とグリセリンとのエ ステルまたはそれらの水素添加物があげられ、具体的に は例えば (A) としてパルミチン酸ミリスチル、ステア リン酸ステアリル、ミリスチン酸ミリスチル、リグノセ リン酸セリル、セロチン酸ラクセリル、ラクセル酸ラク セリル等の脂肪酸エステル、ラノリン、蜜蝋、鰺蝋、セ ラミック蜆等の動物由来の天然蜆、カルナウパ蝋、カン デリラ蜆の如き植物油来の天然蜆があげられる。

また (B) としてグリセリルモノラウレート、グリセリルモ ノミリスチレート、グリセリルモノステアレート、グリ セリルモノオレート、グリセリルジラウレート、グリセ リルジミリスチレート、グリセリルジステアレート、グ リセリルトリラウレート、グリセリルトリミリステレー ト グリセリルトリステアレート等があげられる。これ ちの内、特にグリセリルモノラウレート、グリセリルモ 30 ノミリスチレート、グリセリルモノオレート等が好まし

【① 0 4 2】尿素類としては、例えば尿素、チオ尿素等があげられ、更にピロリドン誘導体としては、例えば2ーピロリドン、1ーメチルー2ーピロリドン、5ーメチルー2ーピロリドン、1、5ージメチルピロリドン、1ーエチルピロリドン等があげられる。この内、特に尿素、1ーメチルー2ーピロリドン等が好ましい。

【0043】有機酸としては、乳酸、プロピオン酸、ケイ皮酸、ニコチン酸、フタル酸、シェウ酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸等があげられる。有機酸エステル領としては乳酸エステル領等があげられる。この内、特に乳酸、乳酸ミリスチル、乳酸セチル、乳酸ラウリル等が好ましい。

【① 0 4 4】 テルペン領としてはテルビネオール、シネオール、メントール、イソメントール、メントン、ピペリトン、プレゴン、イオノン、カルボン、リモネン、カンフル、ボルネオール等があげられる。精袖としてはこれらのテルペン類を主成分とするハッカ袖、テレビン袖、ユーカリ神、オレンジ袖等があげられる。この内、

特にメントール、リモネン、ハッカ油、ユーカリ油等が 好ましい。

【0045】炭化水素としては例えば炭素数12~32の炭化水素があげられ、具体的には種々の炭化水素の混合物である流動パラフィン、分核状パラフィン、固形パラフィン、白色ワセリン、スクワラン、スクワレン等があげられるが、この内、特に流動パラフィン、スクワラン、スクワレン等が好ましい。

【0047】p H調整剤としては製剤技術の分野で使用し得るものであれば、特に限定されないが例えば塩酸、硫酸、臭化水素酸、リン酸等の無機酸、酢酸、コハク酸、フマル酸、リンゴ酸、シュウ酸、乳酸、グルタル酸、サリチル酸、クエン酸、酒石酸等の有機酸あるいはこれらの塩、バルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、リノール酸等の脂肪酸あるいはこれらの塩、及び水酸化ナトリウム、水酸化カルシウム等の無機塩基、アンモニア、ジイソプロパノールアミン、シエタノールアミン、トリエタノールアミン、トリエタノールアミン、トリエタノールアミン、トリエタノールアミン、オリエタルアミン等有機塩基があげられる。

【0048】安定化剤としては、例えば、亜硫酸水素ナトリウム、L-アスコルビン酸、アスコルビン酸ナトリウム、ブチルヒドロキシアニソール、ジブチルヒドロキシトルエン、投食子酸プロビル、酢酸トコフェロール、d1-α-トコフェロール等があげられる。

【① ① 4 9 】次に実施例により本発明をさらに具体的に 説明するが、本発明は、これらの実施例により限定され るものではない。

[0050]

【実施例】

実施例1

メチルビニルエーテル無水マレイン酸共産合体10部及びエタノール90部を混合分散し、溶解補助剤として濃塩酸散滴を加えた後、加熱溶解した液をAとする。別にプロビレングリコールを30部、ステアリン酸アルミニウム10部及びジイソプロパノールアミン5部を溶解混合した液をBとする。A及びBを20:9の割合に混合し加熱後、これをポリエチレンテレフタレートフィルム

(以下PETフィルム) に不織布を張り合わせたフィル ム (遠温度:384g/m²-24h) に塗工し、更に 剥離紙で覆い。加温してゲル化させた後、適当な大きさ に裁断して経皮適用製剤用基剤を得た。

【0051】実施例2

ポリアクリル酸10部及びエタノール90部を混合分散 し、溶解した波をAとする。別に1、3プチレングリコ ールを20部及びステアリン酸アルミニウム15部を溶 解混合した液をBとする。A及びBを20:7の割合に 混合し加熱したのち全重量の約20重量%を機弾しなが 19 ち揮発させ、これをPETフィルムに不織布を張り合わ! せたフィルム(過湿度:384g/m゚・24h)に塗 工し、更に剥離紙で覆い、加温してゲル化させた後、適 当な大きさに裁断して経皮適用製剤用基剤を得た。

【0052】実施例3

メチルビニルエーテル無水マレイン酸共産合体10部及 びエタノール90部を混合分散し、溶解補助剤として濃 塩酸穀資を加えた後、加熱溶解した液をAとする。別に プロピレングリコールを30部、ステアリン酸マグネシ ウム10部及びジイソプロバノールアミン10部を溶解 20 混合した液をBとする。A及びBを2:1の割合に混合 し加熱後、これをPETフィルムに不徹布を張り合わせ たフィルム (透温度:384g/m'・24h) に塗工 し、更に剥離紙で覆い、静置してゲル化させた後、適当 な大きさに裁断して経皮適用製剤用基剤を得た。

【0053】実施例4

メチルビニルエーテル無水マレイン酸共重合体 10部及 びイソプロビルアルコール90部を混合分散し、溶解箱 助剤として濃塩酸数剤を加えた後、加熱溶解した液をA とする。別に1、3 ブチレングリコールを30部、ステ 30 アリン酸アルミニウム10部及びジイソプロパノールア ミンち部を溶解混合した波をBとする。

A及びBを20:9の割合に復合したのち適量のサリチ ル酸を加え混合し、これをPETフィルムに不線布を誤 り合わせたフィルム(透湿度:384g/m゚・24h) に塗工し、更に別離紙で覆い、静置してゲル化させた 後、適当な大きさに截断して経皮適用製剤用基剤を得 tc.

【0054】実施例5

メチルビニルエーテル魚水マレイン酸共量合体3部及び エタノール25部を復合分散し、溶解補助剤として濃塩 酸致滴を加えた後、加熱溶解した液をAとする。別に 1、3ブチレングリコールを60部。ステアリン酸アル ミニウム25部、ジイソプロパノールアミン20部、1 - メチルー2 - ピロリドン20部及びジブチルヒドロキ シトルエン2部を溶解混合した液をBとする。A及びB を13:6の割合に混合し加熱した液をCとし、C及び メンル酸プリジノールを19:1の割合で混合した後、 これをPETフィルムに不徹布を張り合わせたフィルム (過温度:345g/mi・24h)に1cmi あたり約1 50 し、更に剝離紙で確い、静置してゲル化させた後、適当

mの薬物量になるように塗工し、更に別離級で覆い、加 温してゲル化させた後、適当な大きさに裁断して経皮適 用製剤を得た。

. 12

【0055】実施例6

メチルビニルエーテル無水マレイン酸共2台体3部及び エタノール25部を混合分散し、溶解補助剤として濃塩 酸穀謫を加えた後、加熱溶解した液をAとする。別に 1、3ブチレングリコールを60部、ステアリン酸アル ミニウム 15部、ジイソプロパノールアミン5部、1-メチル-2-ピロリドン20部、オレイン酸20部及び ジブチルヒドロキシトルエン2部を溶解混合した液をB とする。A及びBを9:4の割合に混合し加熱した液を Cとし、C及びフルルビプロフェンを19:1の割合で 混合した後、とれをPETフィルムに不識布を張り合わ せたフィルム (過湿度:345g/m*・24h)にlc in あたり約1mgの薬物費になるように竣工し、更に剥離 紙で覆い、加温してゲル化させた後、適当な大きさに裁 断して経皮適用製剤を得た。

【0056】実施例7

メチルビニルエーテル無水マレイン酸共量台体3部及び エタノール25部を混合分散し、溶解補助剤として濃塩 酸数滴を加えた後、数時間加熱溶解した液をAとする。 別に1、3プチレングリコールを60部、ステアリン酸 アルミニウム20部、ステアリン酸5部、ジイソプロパ ノールアミン5部、1ーメチルー2ーピロリドン20 部。1-メントール20部及びジブチルヒドロキントル エン2部を溶解混合した液をBとする。A及びBを1 3:6の割合に混合し数分間加熱した液を口とし、C及 びフルルビブロフェンを19:1の割合で混合した後、 これをPETフィルムに不徹布を張り合わせたフィルム (透温度:345g/m²-24h)に1cm あたり約1 mpの薬物量になるように塗工し、更に影離紙で覆い、加 温してゲル化させた後、適当な大きさに裁断して経皮適 用製剤を得た。

【0057】実施例8

メチルピニルエーテル無水マレイン酸共重合体 1 ()部及 びエタノール90部を混合分散し、溶解補助剤として濃 塩酸穀資を加えた後、加熱溶解した液をAとする。別に 1. 3ブチレングリコールを120部. ステアリン酸ア ルミニウム20部、ステアリン酸5部、ジイソプロパノ ールアミン20部、1-メチル-2-ピロリドン24 部、オレイルアルコール24部、ジブチルヒドロキシト ルエン2部を溶解複合した液をBとする。A及びBを 7:5の割合に混合し加熱したのち、全量の約15重量 %を捌拌しながら揮発させた液をCとする。C及び硝酸 イソソルビトを23:2の割合で混合したのち適量の乳 酸を加え機拌し、これをPETフィルムに不織布を張り 台わせたフィルム (透湿度:384g/m*・24h) に 1 cm あたり約2、25 mgの薬物質になるように塗工

な大きさに裁断して経皮適用製剤を得た。 【0058】実施例9

メチルピニルエーテル無水マレイン酸共重合体 1 0 部及 びエタノール90部を混合分散し、溶解消助剤として濃 塩酸穀禕を加えた後、加熱溶解した液をAとする。別に 1、3ブチレングリコールを120部、ステアリン酸ア ルミニウム20部、ステアリン酸5部、ジイソプロパノ ールアミン20部、1-メチルー2-ビロリドン24 部。オレイルアルコール24部、ジブチルヒドロキシト ルエン2部を溶解混合した液をBとする。A及びBを 7:5の割合に混合し加熱したのち、全量の約15重量 %を搬掉しながら揮発させた液をCとする。 C及びエス トラジオールを62:1の割合で混合したのち適量の乳 酸を加え規控し、これをPETフィルムに不織布を張り 合わせたフィルム(透湿度:384g/m⁴・24h) に1 cd あたり約0、4 mgの薬物量になるように塗工し、 更に別離紙で覆い、静置してゲル化させた後、適当な大 きさに裁断して経皮適用製剤を得た。

[0059]実施例10

メチルビニルエーテル無水マレイン酸共量合体10部及 20 びエタノール90部を混合分散し、溶解補助剤として濃 塩酸敷剤を加えた後、加熱溶解した液をAとする。別に 1. 3プチレングリコールを120部、ステアリン酸ア ルミニウム20部、ステアリン酸5部、ジイソプロパノ ールアミン20部、1-メチル-2-ピロリドン24 部。オレイルアルコール24部、ジブチルヒドロキシト ルエン2部を溶解混合した液をBとする。A及びBを 7:5の割合に混合し加熱したのち、全量の約15重量 %を捌拌しながら揮発させた液をCとする。C及びエス トラジオールを124:1の割台で混合したのち適量の 30 乳酸を加え縄拌し、これをPETフィルムに不線布を張 り合わせたフィルム(透温度:3848/m1・24 h)に1cmあたり約0.2mの薬物量になるように塗工 し、更に剥離紙で覆い、静置してゲル化させた後、適当 な大きさに截断して経皮適用製剤を得た。

【0060】実施例11

メチルビニルエーテル無水マレイン酸共量合体10部及びエタノール90部を混合分散し、溶解補助剤として濃塩酸数滴を加えた後、数時間加熱溶解した液をAとする。別に1、3ブチレングリコールを60部、ステアリ 40ン酸アルミニウム20部及びジイソプロパノールアミン10部、オレイン酸6部を溶解混合した液をBとする。A及びBを25:12の割合に混合し加熱した後、全置の約30重量%を鎖拌しながら揮散させた液をCとし、C及び塩酸ブプレノルフィンを33:1の割合で混合した後、これをPETフィルムに不織布を張り合わせたフィルム(透湿度:3458/m²・24h)に1cmあたり約0.4mの薬物量になるように塗工し、更に剥離紙で買い、加温してゲル化させた後、適当な大きさに裁断して経皮適用製剤を得た。 59

【0061】 【比較例】

比較例1

精製水55.9部に酒石酸0.9部、メンル酸フリジノール0.5部を加え溶解した液をAとする。別にグリセリン30部、軽質無水ケイ酸2部、ポリアクリル酸ナトリウム5部、カルボキシビニルボリマー1部、繊維素グリコール酸ナトリウム1部、水酸化アルミニウム0.07部、ボリオキシエチレン硬化ヒマシ油0.3部、ソルビタン脂肪酸エステル0.3部、ハッカ袖1部を加え混合した後、Aを徐々に加え均一に混合した。これを不適布上に展延した後、適当な大きさに截断して貼付剤を得た。

【0062】比較例2

市販のフルルビブロフェン含有貼付剤(ゼポラス」: 三 笠製薬(株)、薬物量: 1 cm 当たり約(0.3 mg) を適当な 大きさに截断して試験に用いた。

【0063】比較例3

市販品である硝酸イソソルビト含有テーフ剤(フランドール・テープS:トーアエイヨー(株), 山之内製薬(株)、薬物費:1cm²当たり1mg)を適当な大きさに栽断して試験に用いた。

【0064】比較例4

市販品であるエストラジオール含有バッチ剤 (エストラダーム"TTS":日本チバガイギー(株)、薬物量:1cm *当たり()、4mg) を試験に用いた。

【0065】比較例5

市販品である塩酸ブフレノルフィン含有坐剤(レベタン 坐剤": 大塚製菓(株)、薬物量: 1個中()、4 mg) のヒト 血中助療のデータである。

[0066]

【試験例】

試験例1

真鮨例5に示した経皮適用製剤を調製し、比較例1に示したメシル酸プリジノール含有貼付剤(特闘平6-33 6434)との皮膚透過性の比較試験を行った。

【①①67】皮膚透過性試験:

1)使用動物 雄性ヘアレスラット8週齢

2) 実験装置

実施例においては、2 - チャンバー拡散セルの片側にオープンセルを装着したもの(図1 参照)を、比較例においては、薬物適用量を同じにするためフランツ型のセルを使用した。

【0068】3) 寒験方法

実験前日に腹部核毛を電気バリカンで除毛したヘアレスラットの腹部皮膚を、麻酔下に摘出した。摘出皮膚をセルに固定し、ドナー側に実施例5及び比較例1の割剤を適用し、レセプター側にpH5.0の酢酸級調液を適用した。実験中セルを37℃に保ち、レセプター液をマグ50ネチックスターラーで撹拌した。所定時間ごとにレセフ

ター側から一定量を採取し、高速液体クロマトグラフィ ーにより、メンル酸プリジノールの累積透過量を測定し tc.

【0069】4) 結果

結果を表1及び図2に示した。本発明品は比較例の貼付。 剤と比較し、1/3以下の面積であるにも関わらず、5× *倍以上高い透過性を示した。その透過率も24時間で、 比較例の約13%と比較して、本発明品は約75%と高 い値であった。

16

[0070]

【表1】

表1.メシル酸プリジ	ノールの皮膚透れ	<u> </u>
·	実施例5	比較例 1
1()時間後の透過率(%)	38.29	6.82
2.4 時間後の透過率(%)	74.69	13.33

【0071】試験例2

実施例6.7に示した経皮適用製剤を調製し、市販のフ ルルビプロフェン含有貼付削(比較例2)との皮膚透過 性の比較試験を行った。

【0072】皮膚透過性試験:

1) 使用動物。実験装置

試験例1と同様のものを使用した。

【0073】2) 実験方法

実験前日に腹部接毛を電気バリカンで除毛したヘアレス ルに固定し、ドナー側に実施例6,7及び比較例2の製 剤を適用し、レセプター側にpH7、4のリン酸等張級 筒波を適用した。 突験中セルを37℃に保ち、レセプタ ー波をマグネチックスターラーで撹拌した。 所定時間ご※ ※とにレセプター側から一定量を採取し、高速液体クロマ ト グラフィーにより、フルルピプロフェンの累積透過量 を測定した。

【0074】3) 箱果

結果を表2及び図3に示した。本発明品は比較例の貼付 剤と比較して、1/3以下の面積であるにも関わらず、 いずれの場合も9倍以上高い透過量を示し、その8時間 での透過率は比較例の約6%と比較し、驚くべきことに 実施例は最大のもので約80%であった。24時間にお ラットの腹部皮膚を、麻酔下に摘出した。摘出皮膚をセー20 いては、比較例の約10%と比較し、実施例はいずれも 約90%という高い透過率を示した。

> [0075] 【表2】

表 2. フルルビブロフェンの皮膚透過率 比較例2 裏施例6 実施例7 6.27 8時間後の透過率 (%) 79.24 54.51 91.46 89.74 10.34 2.4時間後の透過率(%)

[0076]試験例3

実施例6の経皮適用製剤を用いて、吸収動態を測定し

1) 実験方法

実験前日に腹部被毛を電気バリカンで除毛した雄性ヘア レスラット(体重150~200g)を背位固定しだ 後、除毛部位に実施例6の製剤を2.25 cm に栽断し適 用した。所定時間ごとに頚静脈から採血を行い. 高速液 体クロマトグラフィーを用いて、血中のフルルビプロフ★

★ ェン遺度を測定した。また、実験終了後、製剤中の残量

30 を測定した。

【0077】2) 結果

結果を表3及び図4に示した。本発明品は、持続して高 い血中濃度を示した。また、実験終了後の製剤中の残量 から計算された吸収率は約70%で、試験例2における 透過率と近い値であった。

[0078] 【表3】

表3. フルルビプロフェンの基剤中残存率

真施例6 29.13 8時間終了後の基剤中残存率 (%)

[0079]試験例4

実施例8に示した経皮適用製剤を調製し、市販品である 硝酸イソソルビト含有テープ剤(比較例3)との皮膚透 過性の比較試験を行った。

【0080】皮膚透過性試験:

1) 使用動物

試験側1と同様のものを使用した。

2) 実験装置

試験例1の実施例で用いたものと同様のものを使用し

【0081】3) 実験方法

実験前日に腹部接毛を電気パリカンで除毛したヘアレス ラットの腹部皮膚を、麻酔下に摘出した。摘出皮膚をセ ルに固定し、ドナー側に実施例8及び比較例3の製剤を 適用し、レセプター側には、生理食塩水とポリエチレン グリコール400を8:2の割合で混合した液を適用し た。実験中セルを37℃に保ち、レセプター液をマグネ チックスターラーで撹拌した。所定時間ごとにレセプタ ー側から一定量を採取し、高速液体クロマトグラフィー 59 により、硝酸イソソルビトの累積透過量を測定した。

特闘平9-143062

【0082】4) 結果 **結果を表4及び図5に示した。本発明品は、比較例のテ** ープ削と比較し、半分以下の適用面積であるにもかかわ らず約2倍の遠過を示し、その透過は24時間持続し * *た。また、24時間の透過率は比較例の約37%に比較 し、実施例は約65%と高い透過性を示した。

[0083]

【表4】

表4. 硝酸イソソル	<u> </u>	
	実施例8	比較例3
1 ()時間後の透過率 (%)	32.13	15.92
♀ 4 時間後の後温度(94)	65 16	36 86

(10)

【0084】試験例5

トラジオール含有パッチ剤(比較例4) との皮膚透過性 の比較試験を行った。

【①085】皮膚透過性試験:

1) 使用動物

試験例1と同様のものを使用した。

2)実験装置

試験例1の比較例で用いたものと同様のものを使用し

【0086】3) 実験方法

実験前日に腹部被毛を電気バリカンで除毛したヘアレス 20 速度を24時間以上持続した。 ラットの腹部皮膚を、麻酔下に描出した。摘出皮膚をセ ルに固定し、ドナー側に実施例9、10及び比較例4の 製剤を適用し、レセプター側には、pH7.4のリン酸 ※

※等張緩衝液とポリエチレングリコール400を1:1の

実舗例9及び10に示した経皮適用製剤を調製し、エス 10 割合で復合した液を適用した。実験中セルを37℃に保 ち、レセプター液をマグネチックスターラーで撹拌し た。所定時間ごとにレセプター側から一定量を採取し、 高速液体クロマトグラフィーにより、エストラジオール の累積透過費を測定し、単位面積当たりの透過速度を算 出した。

【0087】4) 箱果

結果を表5及び図6に示した。本発明品は、比較例のパ ッチ削と比較し、投与量が同じ場合には約10倍高い透 過速度を、投与量を1/2にしても約5倍以上高い透過

[8800] 【表5】

衰5. エストラジオールの皮膚透過率

	実施例9	真施例10	比較例4
2.4時間後の透過率(%)	16.39	15.57	1.18
48時間後の透過率(%)	33.23	37.16	3.62

【0089】試験例6

試験例5で用いた経皮適用製剤を用いて、吸収勤態を比 較した。

1) 実験方法

実験前日に腹部接毛を電気バリカンで除毛した様性ヘア レスラット (体重150~200g) を背位固定した 後、除毛部位に比較例4の製剤及び実施例9の製剤を5 calに裁断したものを適用した。所定時間ごとに類静脈 から採血を行い、酵素免疫測定法(E i A) を用いて、 ★ ★血中のエストラジオール濃度を測定した。

【0090】2) 縮果

30 結果を表6に示した。本発明品は、貼付試験中(24時 間)比較例のバッチ剤より約10倍高い血中濃度を持続 した。また、Cass及びAUCassasについても共に10 倍以上の値であった。これは試験例5の皮膚透過試験の 結果と相関する結果であった。

[0091] 【表6】

表 6、エストラジオールの経皮投与後の血中騰度

製剤	投与量	血中濃度(pg/nl)			Tres	Cper	AUC
•		4bc	8hr	24hr	(hr)	(pg/m1)	(pg-hr/al)
実施例9	2回g/ラット	23202	53854	42005	8	53854	966614
比較网4	2mg/ラット	2576	2592	4720	24	4720	73223

(注) T... : 無高血中遵實到達時間

Cmax : 最商应中游宽

AUC:血中濃度時間曲線下面積

【0092】試験例7

真緒例11に示した経皮適用製剤を調製し、試験例1の 実施例と同様の方法により、皮膚透過性試験を行い、そ 50 法により、本発明品(10cm)をヒトに適用したとき

の結果とヒトにおける静注後の体内動態(Clin、Pharma col. Ther., 28, 657(1980)) かちコンボリューション

20

の血中動態を予測し、市販品である塩酸ププレノルフィン含有坐剤(比較例5)の血中動態と比較した。

【0093】1) 結果

結果を図7に示した。ププレノルフィン舌下錠投与後の血漿中濃度において、有効血中濃度は0.4~0.6 nd/mlとの報告がある(8r.1. Clin. Pharmac., 13,665(1982))ことから、本発明品は有効な血中濃度を2.4時間持続する可能性があると考えられた。

[0094]

【発明の効果】以上詳細に説明したように、本発明は次 10 のような効果を有し医療分野において画期的な寄与をもたらすものである。

- 1) 結者剤圏中に80%以上もの低級アルコール類を含 有させることが可能となるので、薬物や経皮吸収促造剤 を任意の濃度で含有せしめることが可能となり、薬物の 経皮吸収性が向上する。
- 2) 製剤の支持体であるバッキングの素材や透温度を変えたり、低級アルコール類の成分比率を変化させたり、 吸収促造剤の種類や量を変えたりすることにより、製剤 中の薬物の量が減少しても持続性を持たせることが可能 20 となり、薬物吸収率が大幅に上昇する。
- 【0095】3)本発明に係る経皮適用製剤は、上記 1)および2)の効果を育するため、従来の製剤よりも 適用面積を小さくしたり、適用量を減じたりすることが 可能となり、薬物の有効利用やコストの低減に大きく寄*

*与するものである。

4) 本発明により、薬物その他の添加物の選択肢が大幅 に拡大するため、安全性にすぐれ、皮膚刺激性の少ない 製剤化が可能となる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明に係る皮膚透過実験に用いた拡散セル装 屋の概略図である。

【図2】本発明に係る実施例5及び比較例1のメシル酸プリジノールの累積透過量の平均値と±S.E.を示すグラフである。

【図3】本発明に係る実施例6、7及び比較例2のフルルピプロフェンの累積透過量の平均値と± S.E.を示すグラフである。

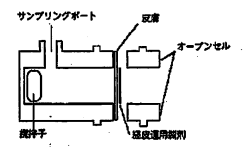
【図4】 本発明に係る実施例6のフルルビプロフェンの 血中濃度の平均値と± S.E.を示すグラフである。

【図5】本発明に係る実施例8及び比較例3の硝酸イソソルビトの緊債透過量の平均値と±5.E.を示すグラフである。

【図6】本発明に係る実施例9、10及び比較例4のエストラジオールの単位面積当たりの透過速度の平均値と ±5、E、を示すグラフである。

【図?】本発明に係る実施例11と比較例5のコンボリューション法により予測される塩酸ププレノルフィンのヒト血中濃度を示すグラフである。

【図1】



[図2]

